

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-203631

(43)Date of publication of application: 18.07.2003

(51)Int.CI.

H01M 4/58 C01G 53/00 H01M 4/02 H01M 10/40

(21)Application number: 2002-001724 (22)Date of filing:

08.01.2002

(71)Applicant:

SONY CORP

(72)Inventor:

**HOSOYA YOSUKE** 

YAMAMOTO YOSHIKATSU

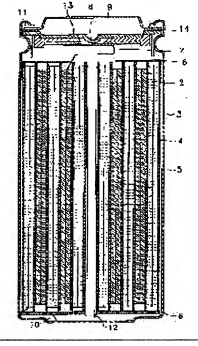
(54) POSITIVE ELECTRODE ACTIVE MATERIAL AND NON-AQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To realize a large capacity and improvement in

charging and discharging cycle characteristics.

SOLUTION: The battery comprises a positive electrode 2 having a positive electrode active material, a negative electrode 3, and a non-aqueous electrolyte, and the positive electrode active material that comprises a mixture of a first lithium transition metal complex oxide containing Ni and Co and made of a laminated structure and a second lithium transition metal complex oxide containing Ni and Mn and made of a laminated structure is used. Thereby, a large capacity and improvement in charging and discharging cycle characteristics are realized.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

03,04,2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# **BEST AVAILABLE COPY**

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-203631

(43)公開日 平成15年7月18日(2003.7.18)

(P2003-203631A)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ	Ť	-73-1*(参考)	
H01M	4/58		H 0 1 M 4/58		4G048	
C 0 1 G	53/00	•	C 0 1 G 53/00	Α	5 H O 2 9	
H 0 1 M	4/02		H 0 1 M 4/02	С	5 H O 5 O	
	10/40		10/40	7.		

請求項の数8 OL (全 17 頁) 審查請求 有

(21)出願番号	特願2002-1724(P2002-1724)	(71) 出願人 000002185	
		ソニー株式会社	
(22)出顧日	平成14年1月8日(2002.1.8)	東京都品川区北品川6丁目7番35号	
		(72)発明者 細谷 洋介	
		東京都品川区北品川6丁目7番35号	ソニ
	·	一株式会社内	
		(72)発明者 山本 佳克	
		福島県安達郡本宮町字樋ノ口2番地	ソニ
		一福島株式会社内	
		(74)代理人 100067736	
		弁理士 小池 晃 (外2名)	

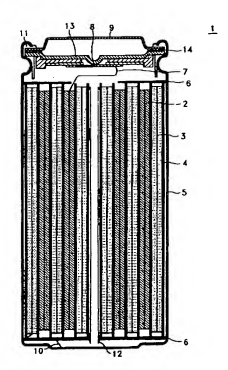
最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 正極活物質及びこれを用いた非水電解質二次電池

# (57)【要約】

【課題】 高容量化及び充放電サイクル特性の向上を図

【解決手段】 正極活物質を有する正極2と、負極3 と、非電解液とを備え、Ni及びCoを含有し層状構造 からなる第1のリチウム遷移金属複合酸化物と、Ni及 びMnを含有し層状構造からなる第2のリチウム遷移金 属複合酸化物との混合物を有する正極活物質を用いるこ とにより、高容量化及び充放電サイクル特性の向上が図 られる。



特開2003-203631

2

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくともNi及びCoを含有し、層状構造からなる第1の正極材料と、

少なくともNi及びMnを含有し、層状構造からなる第 2の正極材料との混合物を有することを特徴とする正極 活物質。 \*【請求項2】 上記第1の正極材料が、式1に示される 第1のリチウム遷移金属複合酸化物であり、

上記第2の正極材料が、式2に示される第2のリチウム 遷移金属複合酸化物であること

【化1】

Li , Ni 1-y-x Co, M,O2

· · · (1)

(Mは、遷移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族の元 素のうち 1種書しくは複数種からなる化合物であり、 x,y,zの範囲は、 0.9≦x<1.1,0.05≦y≦0.50,0.01≦z≦0.10である)

【化2】

Li Ni L-t-x Mn, M' O2

• • • (2)

(㎡は、選移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族の 元素のうち 1種若しくは複数種からなる化合物であり、 5;t,uの範囲は、 0.9≤s<1.1,0.05≤t≤0.50,0.01≤u≤0.30である)

を特徴とする請求項1記載の正極活物質。

【請求項3】 上記第1の正極材料及び上記第2の正極 材料の各々の混合比が、上記正極活物質全体に対して1 5重量%以上、85重量%以下の範囲であることを特徴 とする請求項1記載の正極活物質。

【請求項4】 上記第1の正極材料及び上記第2の正極 材料の各々の平均粒径が、2μm以上、30μm以下の範 囲であることを特徴とする請求項1記載の正極活物質。

【請求項5】 正極集電体上に正極活物質を含有する正極合剤層が形成されてなる正極と、

負極集電体上に負極活物質を含有する負極合剤層が形成 されてなる負極と、 ※

20 ※非水電解質とを備え、

上記正極活物質が、少なくともNi及びCoを含有し、 層状構造からなる第1の正極材料と、少なくともNi及 びMnを含有し、層状構造からなる第2の正極材料とを 混合した混合物を有していることを特徴とする非水電解 質二次電池。

【請求項6】 上記第1の正極材料が、式1に示される 第1のリチウム遷移金属複合酸化物であり、

上記第2の正極材料が、式2に示される第2のリチウム 遷移金属複合酸化物であること

【化3】

 $\text{Li}_{x} \text{Ni}_{1-y-z} \text{Co}_{y} \text{M}_{z} \text{O}_{z}$ 

· · · (1)

(Mは、選移仓属、或いは元素周期表の2枚、3族、4族の元 素のうち 1純計しくは複数種からなる化合物であり、 x,y,zの範囲は、 0.9≤x<1.1,0.05≤y≤0.50,0.01≤z≤0.10である)

30

[化4]

【請求項8】

Li Ni Li-x Mn, M' O2

上記第1の正極材料及び上記第2の正極 50

• • • (2)

(㎡は、遷移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族の元素のうち 1種若しくは複数種からなる化合物であり、 s,t,uの範囲は、 0.9≤s<1.1,0.05≤t≤0.50,0.01≤u≤0.30である)

を特徴とする請求項5記載の非水電解質二次電池。

【請求項7】 上記第1の正極材料及び上記第2の正極 材料の各々の混合比が、上記正極活物質全体に対して1 5重量%以上、85重量%以下の範囲であることを特徴 とする請求項5記載の非水電解質二次電池。 囲であることを特徴とする請求項 5 記載の非水電解質二 次電池。

材料の各々の平均粒径が、2μm以上、30μm以下の範

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電池に使用する正

1

- 2 -

極活物質及びこの正極活物質を用いた非水電解質二次電 池に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、二次電池の需要は、カメラー体型 VTR、携帯電話、ラップトップコンピュータ等のポータ ブル電子機器が多く登場し、急速に拡大している。二次 電池は、これらの電子機器の小型軽量化に伴い、ポータ ブル電源としてエネルギー密度を向上させることが必要 とされている。二次電池の中でも、リチウムイオン二次 電池は、従来の水系電解液二次電池である鉛電池及びニ 10 ッケルカドミウム電池と比較して大きなエネルギー密度 が得られるため期待されている。

【0003】リチウムイオン二次電池は、正極活物質として層状構造からなるリチウム・コバルト複合酸化物、スピネル構造を有するリチウム・マンガン複合酸化物、リチウム・ニッケル複合酸化物等が実用化されている。

【0004】リチウム・コバルト複合酸化物は、充電容量や熱的安定性等の物理的性質とコストのバランスが最も良く、幅広く利用されている。しかしながら、リチウム・コバルト複合酸化物は、コバルトの採掘量が少ない。20ため高価格である。その為、リチウム・コバルト複合酸化物には、より安価でかつ高容量の代替物質が求められている。スピネル構造のリチウム・マンガン複合酸化物は、他のコバルト酸化物やニッケル酸化物と比べて充電容量が低く、高温保存特性も若干悪いといったことがある。

【0005】リチウム・ニッケル複合酸化物は、原料の価格や供給安定性の面ではリチウム・コバルト複合酸化物より優れており期待されている。しかしながら、リチウム・ニッケル複合酸化物は、結晶構造の安定性が低いため、充放電容量及びエネルギー密度の低下や高温環境下での充放電サイクル特性の劣化といった問題がある。従って、リチウム・ニッケル複合酸化物は、結晶構造の安定性を図り、充放電容量及びエネルギー密度の低下を抑制することができれば、上述したように原料の価格や供給安定性の面で優れているため今後有望な材料である。

【0006】リチウム・ニッケル複合酸化物の結晶構造の安定化に関しては、異種元素を固溶置換する方法等が提案されている。また、リチウム・ニッケル複合酸化物は、安定な結晶構造を形成しているスピネル構造のリチウム・マンガン複合酸化物を混合する方法が提案されている。

#### [0007]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、近年の電子機器等の高密度化や集積回路等の高速化、又は携帯機器等に求められる耐環境性に対応するためには、上述した固溶置換による安定化よりも、更に安定した結晶構造を形成する必要がある。また、スピネル構造のリチウム・マンガン複合酸化物は、結晶構造は安定しているが 50

充電容量が低いため、リチウム・ニッケル複合酸化物の 高容量が活かされず正極の充放電容量を低下させてしま うといった問題がある。

【0008】従って、本発明は、このような従来の事情に鑑みて提案されたものであり、正極の充放電容量及びエネルギー密度の向上、更には常温に限らず高温環境下においても良好な充放電サイクル特性が得られる正極活物質及びこの正極活物質を用いた非水電解質電池を提供することを目的とする。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】上述した目的を達成する本発明に係る正極活物質は、少なくともNi及びCoを含有し、層状構造からなる第1の正極材料と、少なくともNi及びMnを含有し、層状構造からなる第2の正極材料との混合物を有することを特徴とする。

【0010】以上のような正極活物質では、少なくとも Ni及びCoを含有し、層状構造からなる第1の正極材料と、少なくともNi及びMnを含有し、層状構造からなる第2の正極材料とが混合されており、第1の正極材料は高容量を有し、第2の正極材料は結晶構造が安定であることから、充放電容量の高容量化及びエネルギー密度の向上が図られ、高温環境下においても良好な充放電サイクル特性が得られる。

【0011】また、本発明に係る非水電解質二次電池は、正極集電体上に正極活物質を含有する正極合剤層が形成されてなる正極と、負極集電体上に負極活物質を含有する負極合剤層が形成されてなる負極と、非電解質とを備える。正極活物質には、少なくともNi及びCoを含有し、層状構造からなる第1の正極材料と、少なくともNi及びMnを含有し、層状構造からなる第2の正極材料とを混合した混合物が含有されていることを特徴とする

【0012】この非水電解質二次電池では、少なくともNi及びCoを含有し、層状構造からなる第1の正極材料と、少なくともNi及びMnを含有し、層状構造からなる第2の正極材料とを混合した混合物を含有する正極活物質を用いることによって、第1の正極材料は高容量であり、第2の正極活物質は結晶構造が安定であることから、正極の充放電容量の高容量化及びエネルギー密度の向上が図られ、高温環境下においても良好な充放電サイクル特性が得られる。

# [0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態として 示す正極活物質及びこの正極活物質を用いた非水電解質 二次電池について、図面を参照して詳細に説明する。図 1に示すように、非水電解質二次電池1は、帯状の正極 2と、帯状の負極3とがセパレータ4を介して密着状態 で巻回された電極体が、電池缶5の内部に充填されてな る。

【0014】正極2は、正極活物質と結合剤と導電剤と

30

からなる正極合剤を正極集電体上に層状に塗布して形成 される。結合剤には、ポリテトラフルオロエチレン、ポ リフッ化ビニリデン、ポリエチレン等の熱可塑性樹脂を 用いる。導電剤には、人工黒鉛やカーボンブラック等を 用いる。なお、正極集電体としては、アルミニウム箔等 の金属箔を用いる。

【0015】そして、正極活物質は、第1の正極材料と 第2の正極材料とを混合した混合物を含有する。第1の 正極材料は、層状構造を有し、化学式LiNiCoMO (但し、Mは、遷移金属、或いは長周期型元素周期表の 2族、3族、4族の元素のうち1種の元素若しくは複数 種からなる化合物であり、x、y、zの範囲は、0.9  $0 \le x < 1.$  1, 0.  $0.5 \le y \le 0.$  50, 0.  $0.1 \le z$ ≦0.10である。)で表される第1のリチウム遷移金 属複合酸化物である。化学式LiNiCoMO中のM は、具体的に第1のリチウム遷移金属複合酸化物の結晶 中で均一に分散できる元素を表しているが、特に好まし くはFe、Co、Zn、Al、Sn、Cr、V、Ti、 Mg、Gaの中から1種或いは複数種からなる化合物で ある。

【0016】第2の正極材料は、層状構造を有し、化学 式LiNiMnM´O(但し、M´は、遷移金属、或い は長周期型元素周期表の2族、3族、4族の元素のうち 1種若しくは複数種からなる化合物であり、s、t、u は各々0.90≦s<1.1、0.05≦t≦0.50、 0.01≦u≦0.30である。)で表される第2のリチ ウム遷移金属複合酸化物である。化学式LiNiMnM ´ O中のM´は、具体的に第2のリチウム遷移金属複合 酸化物の結晶中を均一に分散できる元素を表している が、特に好ましくは、Fe、Co、Zn、Al、Sn、 Cr、V、Ti、Mg、Gaの中から1種或いは複数種 からなる化合物である。

【0017】第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第 2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比は、正極活物 質全体に対して15重量%以上、85重量%以下含有す ることが好ましく、更に好ましくは30重量%以上、7 0重量%以下を含有するようにする。正極活物質は、第 1のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比が15重量% 未満になると、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混 合比が85%を越え、正極活物質全体に対して低容量の 40 第2のリチウム遷移複合酸化物の占める割合が多くな り、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の高容量が活か されず正極活物質の初期容量が低下してしまう。また、 第1のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比が85重量 %を越えると、第2のリチウム遷移複合酸化物の混合比 が15%未満となり、正極活物質の結晶構造が不安定と なるため、充放電を繰り返す度に結晶構造の劣化が進み 高温環境下での充放電サイクル容量維持率が著しく低下

【0018】この為、正極活物質は、第1のリチウム遷 50

移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化 物の各々の混合比を15重量%以上、85重量%の範囲 で混合することによって、充放電容量及び充放電に伴う 結晶構造の変化を互いに第1のリチウム遷移金属複合酸 化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物とが相殺し合 うことにより、結晶構造の変化が小さくなるため充放電 サイクル容量維持率の向上が図られる。

【0019】また、正極活物質は、第1のリチウム遷移 金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物 10 の平均粒径を30 μm以下とすることが好ましく、更に 好ましくは2μm以上、30μm以下である。正極活物質 は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチ ウム遷移金属複合酸化物の平均粒径を 2 μm未満にする と、正極活物質と電解質との接触面積が大きくなるた め、電解液の分解が進行して高温環境下の特性が低下し てしまう。逆に、正極活物質は、第1のリチウム遷移金 属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の 平均粒径が30μmを越えると、第1のリチウム遷移金 属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物との 混合が不十分となり、高温環境下での初期容量の低下や 充放電サイクル容量維持率の劣化が起こってしまう。

【0020】この為、正極活物質は、第1のリチウム遷 移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化 物の平均粒径を30μm以下にすることによって、正極 活物質と電解液との接触面積が小さくなり、また、第1 のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金 属複合酸化物とが十分に混合され、高温環境下での初期 容量の高容量化及び充放電サイクル容量維持率の向上が 図られる。

【0021】更に、正極活物質は、第1のリチウム遷移 金属複合酸化物中のCoの比率及び第2のリチウム遷移 金属複合酸化物のMnの比率を0.05以上、0.50 以下にすることが好ましい。正極活物質は、Co及びM nの比率を0.05未満にすることによって、第1のリ チウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属 複合酸化物の各結晶構造が不安定となり、充放電を繰り 返す度に正極活物質の結晶構造が劣化して充放電サイク ル特性が低下してしまう。逆に、正極活物質は、Co及 びMnの比率を0.50以上にすることによって、充放 電容量の低下を招く結晶構造を形成するため充放電容量 が低下してしまう。

【0022】この為、正極活物質は、第1のリチウム遷 移金属複合酸化物中のCoの比率及び第2のリチウム遷 移金属複合酸化物のMnの比率を0.05以上、0.5 0以下にすることによって、結晶構造の劣化が抑制され 充放電サイクル特性の向上が図られ。また、正極活物質 は、Co及びMnの比率を0..05以上、0.50以下 にすることによって、高容量の結晶構造を形成すること により充放電容量の高容量化が図られる。

【0023】第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第

2のリチウム遷移金属複合酸化物は、リチウム、ニッケ ル、コバルト、マンガン等の炭酸塩を各組成に応じて混 合し、空気雰囲気又は酸素雰囲気中で600~1100 ℃の温度範囲で焼成することにより得られる。なお、出 発原料は、炭酸塩に限定されず、水酸化物、酸化物、硝 酸塩、有機酸塩等からも同様に生成可能である。また、 第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム 遷移金属複合酸化物は、リチウム、ニッケル、コバル ト、マンガン等を含有する複合水酸化物や複合炭酸塩等 を原料として用いることも可能である。

【0024】以上のような正極活物質は、高容量な第1 のリチウム遷移金属複合酸化物と安定な結晶構造を形成 している第2のリチウム遷移金属複合酸化物とを混合し た混合物からなることにより、充放電容量の高容量化及 び結晶構造の安定化が図られる。従って、正極活物質 は、充放電容量の高容量化、高エネルギー密度化、及び 高温環境下においての充放電サイクル容量維持率の向上 が図られる。また、正極活物質は、第1のリチウム遷移 金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物と の混合比、平均粒径、及び第1のリチウム遷移金属複合 酸化物中のCo及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物 中のMnの比率、或いは第1のリチウム遷移金属複合酸 化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物中の添加元 素の有無を上述したように規定することによって、より 優れた初期容量及び充放電サイクル容量維持率が得られ

【0025】負極3は、負極活物質と結合剤とを含有す る負極合剤を負極集電体上に塗布して形成される。負極 活物質には、対リチウム金属2.0 V以下の電位で電気 化学的にリチウムをドープ・脱ドープできる材料を用い る。例えば、難黒鉛化性炭素、人造黒鉛、天然黒鉛、熱 分解炭素類、コークス類(ピッチコークス、ニードルコ ークス、石油コークス等)、グラファイト類、ガラス状 炭素類、有機高分子化合物焼成体(フェノール樹脂、フ ラン樹脂等を適当な温度で焼成し炭素化したもの)、炭 素繊維、活性炭、カーボンブラック類等の炭素質材料を 使用することができる。

【0026】また、負極活物質としては、リチウムと合 金を形成可能な金属及びリチウムと合金を形成可能な金 属からなる合金化合物も利用可能である。リチウムと合 金形成可能な金属としては、半導体元素も含めることと して、例えば、Mg、B、Al、Ga、In、Si、S n、Pb、Sb、Bi、Cd、Ag、Zn、Hf、Z r、Yである。更には、酸化ルテニウム、酸化モリブデ ン、酸化タングステン、酸化チタン、酸化スズ等の比較 的電位が低電位で、リチウムイオンをドープ・脱ドープ する酸化物やその他の窒化物なども同様に使用可能であ る。なお、負極集電体としては、銅箔等の金属を用い る。また、導電剤としては、正極2を作製する際に用い る。

【0027】上述した正極2及び負極3の作製方法は、 正極活物質及び負極活物質に結合剤、導電剤等を添加し 溶剤を加えて塗布する方法、正極活物質及び負極活物質 に結合剤等を添加し加熱して塗布する方法、正極活物質 及び負極活物質を単独或いは導電剤、更には結合剤と混 合して成型等の処理を施して成型体電極を作成する方法 等がとられているが、それらに限定されるものではな

【0028】例えば、正極2の作製方法は、第1のリチ 10 ウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合 酸化物とを混合して得られた正極活物質に、上述した導 電剤と結合剤とを所定の割合で混合して正極合剤を作製 し、この正極合剤をN-メチル-2-ビロリドン等の有 機溶媒に分散させてスラリー状にする。次に、スラリー 状とした正極合剤を正極集電体上に均一に塗布して正極 合剤層を形成し、乾燥後、成型して正極2が得られる。 【0029】また、負極3の作製方法としては、上述し た負極活物質と結合剤とを所定の割合で混合した負極合 剤をスラリー状とする。次に、スラリー状とした負極合 20 剤を負極集電体上に均一に塗布して負極合剤層を形成 し、乾燥後、成型して負極3が得られる。なお、上述し た正極2及び負極3の作製方法において、結合剤の有無 にかかわらず、正極活物質及び負極活物質に熱を加えた まま加圧成型することにより強度を有した正極2及び負 極3を作製することもできる。

【0030】上述した正極2及び負極3を用いた非水電 解質二次電池1の作製方法には、正極2と負極3との間 にセパレータ4を介して巻芯の周囲を捲回する作製方 法、又は正極2と負極3との間にセパレータ4を挟み正 極2及び負極3を積層する積層方法等がある。

【0031】電解質には、非水溶媒に電解質塩を溶解さ せた非水電解液、電解質塩を含有させた固体電解質、或 いは非水溶媒と電解質塩とからなる非水電解液をマトリ ックス高分子に含浸させてゲル状としたゲル状電解質の いずれも用いることができる。

【0032】非水電解液は、有機溶媒と電解質塩とを適 宜組み合わせて調製される。有機溶媒は、非水電解液系 の電池に使用されているものであればいずれも用いるこ とができる。有機溶媒には、例えば、プロピレンカーボ ネート、エチレンカーボネート、ビニレンカーボネー ト、ジエチルカーボネート、ジメチルカーボネート、 1, 2-ジメトキシエタン、1, 2-ジエトキシエタ ン、 y ーブチロラクトン、テトラビドロフラン、2 - メ チルテトラヒドロフラン、1,.3-ジオキソラン、4メ チル1, 3ジオキソラン、ジエチルエーテル、スルホラ ン、メチルスルホラン、アセトニトリル、プロピオニト リル、アニソール、酢酸エステル、酪酸エステル、プロ ピオン酸エステル等がある。電解質塩には、非水電解液 た導電剤と同様の人工黒鉛やカーボンブラック等を用い 50 系の電池に用いられるものであればいずれも用いること

30

40

ができ、例えば、LiCIO、LiAsF, LiPF、 LiBF, LiB (CH), CHSOLi, CFSOL i、LiCl、LiBr等がある。

【0033】固体電解質には、リチウムイオン導電性を 有する材料であれば無機固体電解質、高分子固体電解質 のいずれも用いられる。無機固体電解質には、例えば窒 化リチウム、よう化リチウム等がある。高分子固体電解 質は、上述した電解質塩を含有する高分子化合物からな る。高分子化合物には、ポリエチレンオキサイド、図架 橋体などのエーテル系高分子、ポリメタクリレートエス テル系及びアクリレート系などを単独或いは分子中に共 重合、又は混合して用いることができる。

【0034】ゲル状電解質のマトリックス高分子には、 上記非水電解液を吸収してゲル化するものであれば種々 の有機高分子を使用できる。マトリックス高分子には、 例えば、ポリビニリデンフルオロライドやポリビニリデ ンフルオロライドー co-ヘキサフルオロプロピレン等 のフッ素系高分子、ポリエチレンオキサイドや図架橋体 等のエーテル系高分子、又はポリアクリロニトリル等が ある。特に、ゲル状電解質のマトリックス高分子には、 酸化還元安定性からフッ素系高分子を用いることが望ま しい。また、ゲル状電解質のマトリックスは、非水電解 液中の電解質塩を含有させることによりイオン導電性が 付与されている。

【0035】円筒型の非水電解質二次電池1の作製方法 は、先ず、上述したように作製された正極2と負極3と を多孔性ポリオレフィンフィルムからなるセパレータ4 を介して多数回巻回して、渦巻き型の電極体を作製す る。渦巻き型の電極体の上下両面に絶縁板6を配置し て、ニッケルめっき処理を施した鉄製の電池缶5に収納 する。正極2の集電をとるために、アルミニウム製正極 リード7の一端を正極集電体から導出して、他端を電流 遮断用薄板8に溶接して電池蓋9と電気的に接続する。 また、負極3の集電をとるために、ニッケル負極リード 10の一端を負極集電体から導出して、他端を電池缶5 の底部に溶接する。

【0036】次に、上述した電極体が組み込まれた電池 缶5内に、調製した非水電解液を注入後、絶縁封ロガス ケット11を介して電池缶5をかしめることにより電池 蓋9が固定さる。なお、非水電解質二次電池1におい て、正極リード7及び負極リード10に接続するセンタ ーピン12が設けられているとともに、非水電解質二次 電池 1 内部の圧力が所定の値よりも高くなった場合に、 非水電解質電池1内部の気体を抜くための安全弁13、 及び非水電解質二次電池1内部の温度上昇を防止するた めのPTC (positive temperture coefficient) 素 子14が設けられている。

【0037】以上のように構成された非水電解質二次電 池は、正極2を形成する正極活物質に髙容量な第1のリ チウム遷移金属複合酸化物と安定な結晶構造を形成して 50 合酸化物の原料には、市販の水酸化リチウム、一酸化ニ

いる第2のリチウム遷移金属複合酸化物とを混合した混 合物からなることにより、充放電容量の高容量化及び結 晶構造の安定性が図られる。従って、この非水電解質二 次電池1は、充放電容量の高容量化及び高エネルギー密 度の向上と共に、常温及び高温環境下のおいての充放電 サイクル容量維持率の向上が図られる。

【0038】また、非水電解質二次電池1の形状は、特 に限定されないため、円筒型、角型、コイン型、ボタン 型、ラミネートシール型等の種々の形状にすることがで きるが、角形電池の場合に捲回する方式で本発明を適用 すると有効である。その場合には、巻芯の内径を電池製 造の捲回時に使用される楕円形状の芯の中でも、最も曲 率の大きい部分の直径に合わせて作製する。

#### [0039]

【実施例】以下、本発明を適用した正極活物質を用いた 非水電解質二次電池の実施例及び比較例について具体的 に説明する。ここでは、非水電解質二次電池の形状を円 筒型の非水電解質二次電池とした。

#### 【0040】実施例1

20 先ず、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を次のように して作製した。第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料には、市販の水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化 コバルトを用いた。第1のリチウム遷移金属複合酸化物 は、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトを 次のような配合で混合した。なお、実施例1では、遷移 金属、或いは長周期型元素周期表の2族、3族、4族の 元素のうち1種の元素若しくは複数種からなる化合物と なる添加物Mを第1のリチウム遷移金属複合酸化物に添 加せずに作製した。従って、第1のリチウム遷移金属複 合酸化物の化学式LiNiCoMOのLi、Ni、C o、M元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1. 0 $2 \cdot 1 - y - z = 0$ .  $70 \cdot y = 0$ .  $30 \cdot z = 0 \ge t$ るように配合した。

【0041】次に、第1のリチウム遷移金属複合酸化物 は、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトを 上述した配合で混合したものを800℃の酸素気流中で 10時間焼成した後、粉砕して得られる。そして、得ら れた粉末を原子吸光分析機器により分析した結果、第1 のリチウム遷移金属複合酸化物は化学式LiNiCoO で表されることが確認された。また、この粉末の平均粒 径をレーザー図析法により測定した結果、15μmと確 認された。また、この粉末のX線回析測定を行った結 果、得られた回析パターンは、International Centre for Diffraction Date (以下ICDD) の09-0 063にあるLiNiOの回析パターンに類似してお り、LiNiOと同様の層状構造を形成していているこ とが確認された。

【0042】次に、第2のリチウム遷移金属複合酸化物 を次のようにして作製した。第2のリチウム遷移金属複

II

ッケル、二酸化マンガンを用いた。第2のリチウム遷移 金属複合酸化物は、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、二酸化マンガンを次のような配合で混合した。なお、第 1 のリチウム遷移金属複合酸化物と同様に第2のリチウム遷移金属複合酸化物に、遷移金属、或いは長周期型元素周期表の2族、3族、4族の元素のうち1種の元素若しくは複数種からなる化合物の添加物M′を第2のリチウム遷移金属複合酸化物の依学式LiNiMnM′ウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiMnM′OのLi、Ni、Mn、M′元素の比s、1-t-u、t、uが、s=1.02、1-t-u=0.65、t=0.35、u=0となるように混合した。

【0043】次に、第2のリチウム遷移金属複合酸化物は、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、二酸化マンガンを上述した比になるように混合したものを800℃の酸素気流中で10時間焼成した後、粉砕して得られた。そして、得られた粉末を原子吸光分析機器により分析した結果、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiMnOで表されることが確認された。また、この粉末の平均粒径をレーザー図析法により測定した結果、15μmが確認された。また、この粉末のX線回析測定を行った結果、得られた回析パターンは、ICDDの09-0063にあるLiNiOの回析パターンに類似しており、LiNiOと同様の層状構造を形成していていることが確認された。

【0044】次に、正極を作製した。先ず、上述した第 1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移 金属複合酸化物とを混合して正極活物質を作製した。正 極活物質は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2 のリチウム遷移金属複合酸化物との混合比が第1のリチ ウム遷移金属複合酸化物対第2のリチウム遷移金属複合 酸化物=50重量%対50重量%となるように混合して 作製した。次に、第1のリチウム遷移金属複合酸化物と 第2のリチウム遷移金属複合酸化物を混合して得られた 正極活物質86重量%、導電剤としてグラファイト10 重量%、結合剤としてポリフッ化ビニリデン(以下、P VdFと称する)4重量%を混合し、有機溶媒N-メチ ルー2-ピロリドン(以下、NMPと称する)に分散さ せて得られた正極合剤をスラリー状とした。次に、スラ リー状にした正極合剤を厚さ20μmの帯状のアルミニ ウム箔の両面に均一に塗布して正極合剤層を形成し、乾 燥後、ローラープレス機で圧縮して帯状の正極を得た。

【0045】次に、負極を作製した。負極は、負極活物質に粉末状の人造黒鉛を用い、人工黒鉛90重量%にPVdF10重量%を混合し、NMPに分散させて得られた負極合剤をスラリー状とした。このスラリー状にした負極合剤を厚さ10μmの銅箔の両面に均一に塗布して負極合剤層を形成し、乾燥後にローラープレス機で圧縮して負極を得た。

【0046】次に、非水電解液を作製した。非水電解液 50 金属複合酸化物を作製した。その第2のリチウム遷移金

は、エチレンカーボネートとメチルエチルカーボネート との体積混合比を1対1とする混合溶液を、濃度1mol/ dmとなるように溶媒LiPFに溶解させて得られた。

【0047】次に、円筒型の非水電解質二次電池を作製した。先ず、以上のように作製された正極と負極とを多れ性ポリオレフィンフィルムからなるセパレータを介して多数回巻回して、渦巻き型の電極体を作製した。渦巻き型の電極体の上下両面に絶縁板を配置して、ニッケルめっき処理を施した鉄製の電池缶に収納した。正極の集電をとるために、アルミニウム製正極リードの一端を正極集電体から導出して、他端を電流遮断用薄板に溶接することで電流遮断用薄板を介して電池蓋と電気的に接続した。また、負極の集電をとるために、ニッケル負極リードの一端を負極集電体から導出して、他端を電池缶の底部に溶接した。

【0048】次に、上述した電極体が組み込まれた電池 缶内に、調製した非水電解液を注入後、絶縁封ロガスケットを介して電池缶をかしめることにより電池蓋が固定 されて、外径18mm、高さ65mmの円筒型の非水電解質 二次電池が作製された。なお、非水電解質二次電池において、正極リード及び負極リードに接続するセンターピンが設けられているとともに、非水電解質二次電池内部 の圧力が所定の値よりも高くなった場合に、非水電解質 電池内部の気体を抜くための安全弁、及び非水電解質二次電池内部の温度上昇を防止するためのPTC(positive temperturecoefficient)素子が設けた。

# 【0049】 実施例2

実施例2では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ30 ルトの他に、水酸化アルミニウムを用いて、これらの原料を次のような割合で混合した。第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiCoAlOのLi、Ni、Co、Al元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例1と同様にして、LiNiCoAlOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。そして、この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。そして、この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例1と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 10 【0050】<u>実施例3</u>

実施例3では、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムを用いて、これらの原料を次のような割合で混合した。第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiMnAlOのLi、Ni、Mn、Al元素の比s、1-t-u、t、uがs=1.02、1-t-u=0.65、t=0.30、u=0.05となるように配合し混合した以外は実施例1と同様にして、LiNiMnAlOの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。その第2のリチウム遷移金

属複合酸化物を用いたこと以外は、実施例1と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0051】実施例4

実施例4では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例2の第1のリチウム遷移金属複合酸化物と同様にして、化学式LiNiCoAlOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。第2のリチウム遷移金属複合酸化物は、実施例3の第2のリチウム遷移金属複合酸化物は、実施例3の第2のリチウム遷移金属複合酸化物と同様にして、化学式LiNiMnAlOの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。これら第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物とを用いた以外は、実施例1と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0052】 実施例5

実施例5は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて水酸化鉄を用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiCoFeOのLi、Ni、Co、Fe元素の比x、1ーソーz、y、zが、x=1.02、1ーソーz=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiCoFeOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0053】実施例6

実施例6は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化スズを用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiCoSnOのLi、Ni、Co、Sn元素の比x、1一y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiCoSnOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0054】 実施例7

実施例7は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化クロムを用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式しiNiCoCrOのしi、Ni、Cr、Al元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiCoCrOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0055】 実施例8

実施例 8 は、第 1 のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて五酸化バナジウムを用いて、第 1 のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiCoVOのLi、Ni、Co、V元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1. 0 2、1-y-z=0. 7 0、y=0. 2 5、z=0. 0 5 となるように混合した以外は実施例 4 と同様にして、LiNiCoVOの第 1 のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第 1 のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例 4 と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0056】実施例9

実施例9は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化チタンを用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式しiNiCoTiOのしi、Ni、Co、Ti元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiCoTiOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0057】実施例10

実施例10は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化マグネシウムを用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式LiNiCoMgOのLi、Ni、Co、Mg元素の比×、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiCoMgOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 40 【0058】 実施例11

実施例11は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて硝酸ガリウムを用いて、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式しiNiCoGaOのしi、Ni、Co、Ga元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.25、z=0.05となるように混合した以外は実施例4と同様にして、しiNiCoGaOの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以

外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製し

#### 【0059】実施例12

実施例12は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて水酸化鉄を用 いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式Li NiMnFeOのLi、Ni、Mn、Fe元素の比s、 1 - t - u, t,  $u \not = 1$ . 0.2, 1 - t - u = 0. 65、t=0.30、u=0.05となるように配合し 混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiMnF e Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。 この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以 外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製し

#### 【0060】実施例13

実施例13は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化コバルト を用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式 20 LiNiMnCoOのLi、Ni、Mn、Co元素の比  $s, 1-t-u, t, u \not s = 1.02, 1-t-u =$ 0.65、t=0.30、u=0.05となるように配 合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiM n C o Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製し た。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこ と以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作 製した。

# 【0061】 実施例14

実施例14は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 30 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて水酸化亜鉛を 用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式し iNiMnZnOのLi、Ni、Mn、Zn元素の比  $s \ 1 - t - u \ t \ u \ n \ s = 1 \ 0 \ 2 \ 1 - t - u =$ 0.65、t=0.30、u=0.05となるように配 合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiM n Zn Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製し た。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこ と以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作 40 製した。

# 【0062】 実施例15

実施例15は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化スズを用 いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式Li NiMnSnOのLi、Ni、Mn、Sn元素の比s、 1 - t - u, t,  $u \not = 1$ . 02, 1 - t - u = 0. 65、t=0.30、u=0.05となるように配合し

n Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。 この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以 外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製し た。

# 【0063】実施例16

実施例16は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化クロムを 用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式し iNiMnCrOのLi、Ni、Mn、Cr元素の比 s = 1 - t - u, t = 0, u = 1. 0 = 2, 1 - t - u = 10.65、t=0.30、u=0.05となるように配 合し混合した以外は実施例1と同様にして、LiNiM n Cr Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製し た。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこ と以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作 製した。

#### 【0064】実施例17

実施例17は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ. ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて五酸化バナジ ウムを用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化 学式LiNiMnVOのLi、Ni、Mn、Sn元素の 比s、1-t-u、t、uがs=1. 02、1-t-u=0.65, t=0.30, u=0.05 となるように 配合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiNi MnVOの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製し た。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこ と以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作 製した。

#### 【0065】実施例18

実施例18は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化チタンを 用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式L iNiMnTiOのLi、Ni、Mn、Ti元素の比 s = 1 - t - u, t = 0, u = 1. 0 = 2, 1 - t - u = 10.65、t=0.30、u=0.05となるように配 合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiM n Ti Oの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製し た。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこ と以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作 製した。

# 【0066】実施例19

実施例19は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原 料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバ ルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて酸化マグネシ ウムを用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化 学式LiNiMnMgOのLi、Ni、Mn、Mg元素 混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiMnS 50 の比s、1-t-u、t、uがs=1.02、1-t-

u=0.65、t=0.30、u=0.05となるように配合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiN iMnMgOの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池

#### 【0067】実施例20

を作製した。

実施例20は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原料として、水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルトの他に、水酸化アルミニウムに換えて硝酸ガリウムを用いて、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の化学式 LiNiMnGaOのLi、Ni、Mn、Ga元素の比 s、1-t-u、t、uがs=1.02、1-t-u=0.65、t=0.30、u=0.05となるように配合し混合した以外は実施例4と同様にして、LiNiMnGaOの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いたこと以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0068】実施例21

実施例21は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を第1のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物=15重量%:85重量%として混合した以外は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。この正極活物質を用いた以外は、実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0069】実施例22

実施例22は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を第1のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物=30重量%:70重量%となるように混合した以外は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。この正極活物質を用いた以外は、実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0070】実施例23

実施例23は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を第1のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物=70重量%:30重量%となるように混合した以外は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。この正極活物質として用いた以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0071】実施例24

実施例24は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を第1のリチウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化物=85重量%:15重量%となるように混合した以外は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。この正極活物質を用いた以外は実施例4と同様にして非

水電解質二次電池を作製した。

# 【0072】実施例25

実施例25は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物は、 作製条件を変えて平均平均粒径2μmの第1のリチウム 遷移金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。 この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は 実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0073】実施例26

実施例26は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物は、作製条件を変えて平均平均粒径8μmの第1のリチウム 遷移金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。 この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は 実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0074】実施例27

実施例27は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物は、 作製条件を変えて平均平均粒径20μmの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を作製した以外は実施例4と同様 にして作製した。これ以外は実施例4と同様にして非水 電解質二次電池を作製した。

# 0 【0075】実施例28

実施例28は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の作製条件を変えて、平均平均粒径30μmの第1のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0076】実施例29

実施例29は、実施例4において第2のリチウム遷移金 属複合酸化物の作製条件を換えて、平均粒径2μmの第 2のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリ チウム遷移金属複合酸化物と同様して作製した。この第 2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例 4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0077】実施例30

実施例30は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の作製条件を換えて、平均平均粒径9μmの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移金属複合酸化物と同様にして作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0078】 実施例31

実施例31は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の作 製条件を換えて、平均平均粒径18μmの第2のリチウ ム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移 金属複合酸化物と同様にして作製した。この第2のリチ ウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様 にして非水電解質二次電池を作製した。.

# 【0079】 実施例32

た以外は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。 実施例32は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の作 この正極活物質を用いた以外は実施例4と同様にして非 50 製条件を換えて、平均粒径30μmの第2のリチウム遷

移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移金属 複合酸化物と同様にして作製した。この第2のリチウム 遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様にし て非水電解質二次電池を作製した。

# 【0080】実施例33

実施例33は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中の コバルトの組成の比yを0.05に換えて第1のリチウ ム遷移金属複合酸化物中のLi、Ni、Co、Al元素 の組成の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、 1-y-z=0. 90, y=0. 05, z=0. 05 \( \begin{array}{c} & 10 \\ & & 1 \end{array} \) なるように混合して、第1のリチウム遷移金属複合酸化 物を作製した。これ以外は実施例4と同様にして非水電 解質二次電池を作製した。

# 【0081】実施例34

実施例34は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中の コバルトの組成の比yを0.50に変えて、Li、N i、Co、Al元素の組成の比x、1-y-z、y、z 5, x = 1. 0.2, 1 - y - z = 0. 4.5, y = 0. 50、z=0.05となるように混合して、第1のリチウ ム遷移金属複合酸化物を実施例4の第1のリチウム遷移 20 金属複合酸化物と同様にして作製した。この第1のリチ ウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様 にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0082】実施例35

実施例35は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物中の マンガンの組成の比 t を 0 . 0 5 に変えて、L i 、N i、Mn、Al元素の組成の比s、1-t-u、t、u %, s = 1. 0.2, 1 - t - u = 0. 9.0, t = 0. 05、u=0.05となるように混合して、第2のリチウ ム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移 30 合酸化物=90重量%:10重量%として混合した以外 金属複合酸化物と同様にして作製した。この第2のリチ ウム遷移金属複合酸化物を用いること以外は実施例4と 同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0083】実施例36

実施例36は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物中の マンガンの組成の比 t を 0.50に変えて第2のリチウ ム遷移金属複合酸化物中のLi、Ni、Mn、Al元素 の組成の比がs、1-t-u、t、uが、s=1.0 $2 \cdot 1 - t - u = 0$ .  $45 \cdot t = 0$ .  $50 \cdot u = 0$ . 05となるように混合して、第2のリチウム遷移金属複合 40 酸化物を実施例4と同様にして作製した。この第2のリ チウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同 様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0084】比較例1

比較例1は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の原料 として水酸化リチウム、一酸化ニッケル、酸化コバルト を次のような配合で混合した。第1のリチウム遷移金属 複合酸化物の化学式LiNiCoMOのLi、Ni、C o、M元素の比x、1-y-z、y、zが、x=1. 0 $2 \times 1 - y - z = 0$ .  $70 \times y = 0$ .  $30 \times z = 0$ とな 50 2 のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は実施例

るように配合した。第1のリチウム遷移金属複合酸化物 は、化学式LiNiCoOで表され、実施例4の第1の リチウム遷移金属複合酸化物と同様に作製した。比較例 1では、第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いずに 第1のリチウム遷移金属複合酸化物を単独で正極活物質 を作製した。この正極活物質を用いること以外は実施例 4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0085】比較例2

比較例2は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の原料 として、市販の水酸化リチウム、一酸化ニッケル、二酸 化マンガンを用いた。第2のリチウム遷移金属複合酸化 物は、化学式LiNiMnOで表される第1のリチウム 遷移金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。 比較例2では、第1のリチウム遷移複合酸化物を用いず に第2のリチウム遷移金属複合酸化物を単独で正極活物 質を作製した。この正極活物質を用いる以外は実施例 4 と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0086】比較例3

比較例3は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第 2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を、第1のリ チウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複 合酸化物=10重量%:90重量%として混合した以外 は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。この正 極活物質を用いる以外は実施例4と同様にして非水電解 質二次電池を作製した。

## 【0087】比較例4

比較例4は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第 2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を、第1のリ チウム遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複 は実施例4と同様にして正極活物質を作製した。こ以外 は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製し た。

# 【0088】比較例5

比較例5は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の作製 条件を変えて、平均粒径1 μmの第1のリチウム遷移金 属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。この第 1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は実施例 4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0089】比較例6

比較例6は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の作製 条件を変えて、平均粒径40μmの第1のリチウム遷移 金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。この 第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は実施 例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0090】比較例7

比較例7は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の作製 条件を変えて、平均粒径1μmの第2のリチウム遷移金 属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。この第

4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

## 【0091】比較例8

比較例8は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の作製条件を変えて、平均粒径40μmの第2のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4と同様にして作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いた以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0092】比較例9

比較例9は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のコバルトの組成の比yを0.01に変えて、Li、Ni、Co、Al元素の組成の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.01、z=0.05となるように混合して、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第1のリチウム遷移金属複合酸化物を同様にして作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0093】比較例10

比較例10は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のコバルトの組成の比yを0.60に変えて、Li、Ni、Co、Al元素の組成の比x、1-y-z、y、zが、x=1.02、1-y-z=0.70、y=0.60、z=0.05となるように混合して、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第1のリチウム遷移金属複合酸化物と同様にして作製した。この第1のリチウム遷移金属複合酸化物を用いる以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

# 【0094】比較例11

比較例11は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物中のマンガンの組成の比 t を 0.01に変えて、Li、Ni、Mn、Al元素の組成の比 s、1-t-u、t、uが、s=1.02、1-t-u=0.70、t=0.0

1、u=0.05となるように混合して、第2のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移金属複合酸化物と同様にして作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いること以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

#### 【0095】比較例12

比較例12は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物中のマンガンの組成の比tを0.60に変えて、Li、Ni、Mn、Al元素の組成の比s、1-t-u、t、u10が、s=1.02、1-t-u=0.70、t=0.60、u=0.05となるように混合して、第2のリチウム遷移金属複合酸化物を実施例4の第2のリチウム遷移金属複合酸化物を同様にして作製した。この第2のリチウム遷移金属複合酸化物を用いること以外は実施例4と同様にして非水電解質二次電池を作製した。

【0096】次に、以上のように作製した実施例及び比較例の非水電解質二次電池について、環境温度23℃、充電電圧4.20V、充電電流1000mA、充電時間2.5時間の条件で充電を行った後、充電電流1500mA、終止電圧2.75Vで放電を行い初期容量を測定した。更に、同条件で充放電を繰り返し、23℃における100サイクル目の放電容量を測定して、初期容量に対する100サイクル目の容量維持率を求めた。また、環境温度を50℃に設定して、他の条件を環境温度23℃の場合と同様にして、50℃での充放電を繰り返した時の100サイクル目の容量維持率の測定を行った。

【0097】以下に、実施例1乃至実施例20、比較例 1及び比較例2における初期容量、23℃における10 0サイクル容量維持率及び50℃における100サイク ル容量維持率の評価結果を表1に示す。

[0098]

【表1】

	第1のリチウム遷移	第2のリチウム遷移	混合	比率	初期容量	23°C	50°C
	金属複合酸化物	金属複合酸化物				100サイクル	100サイクル
	添加物	添加物	第1	第2	[mAh]	容量維持率[%]	
実施例1	添加なし、	添加なし	50	50	1720	91.3	81.9
実施例2	Al	添加なし	50	50	1710	93.1	82.9
実施例3	添加なし	A1	50	50	1690	93.4	83.1
実施例4	Αì	A1	50	50	1700	95.2	84.5
実施例5	Fe	A1	50	50	1690	94.4	84.4
実施例6	Sn	A1	50	50	1710	94.8	83.8
実施例7	Cr	A1	50	50	1710	95.0	84.6
実施例8	, V	Al	50	50	1720	93.9	84.3
実施例9	Ti	Al	50	50	1680	94.9	85.0
実施例10	Mg	A1	50	50	1680	94.1	85.1
実施例11	Ga	I Al	50	50	1670	94.5	84.0
実施例12	1	Fe	50	50	1690	93.6	84.3
実施例13		Co	50	50	1710	94.1	83.9
実施例14	1	Zn	50	50	1700	94.0	84.2
実施例15	1	Sn	50	50	1700	94.2	84.9
実施例18	1	Cr	50	50	1710 .	94.4	84.3
実施例17	1	V	50	50	1710	93.3	84.6
実施例18	1	Ti	50	50	1680	94.1	84.4
実施例19		Mg	50	50	1690	94.7	84.5
実施例20	1	Ga	50	50	1670	94.2	84.7
比較例1	添加なし		100	0	1820	88.1	59.2
比較例2		添加なし	0	100	1510	95.9	86.0

【0099】表1に示す評価結果から、第1のリチウム 遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化 物を混合した混合物を正極活物質に用いた実施例1乃至 実施例20では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を 単独で正極活物質を形成している比較例1と比べて、2 3℃及び50℃における100サイクル容量維持率の向 上が図られていることが分かる。

【0100】比較例1は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を単独で正極活物質に用いた場合であり、遷移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族の元素のうち1種若しくは複数種からなる化合物を添加されていないため、結晶構造が不安定であるため充放電を繰り返す度に結晶構造が劣化している。その為、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を単独で正極活物質に用いた場合は、充放電サイクル容量維持率が低下してしまう。特に、高温環境下における充放電サイクル容量維持率は、高温により結晶構造の劣化が促進され、更に電解質の分解によって著しく低下している。

【0101】一方、実施例1乃至実施例20は、第1の リチウム遷移金属複合酸化物の他に第2のリチウム遷移 金属複合酸化物を混合することによって、第2のリチウム遷移金属複合酸化物の結晶構造が安定であることか ら、充放電に伴う正極活物質の結晶構造の変化が小さく なり、充放電に伴う正極活物質全体の結晶構造の劣化が 抑制される。その為、正極活物質は、23℃及び50℃ における100サイクル容量維持率が向上が図られている。

【0102】また、表1に示す評価結果から、実施例1 乃至実施例20では、第2のリチウム遷移金属複合酸化 物を単独で正極活物質を形成している比較例2と比べ て、初期容量の高容量化が図られていることが分かる。

【0103】比較例2では、第2のリチウム遷移金属複合酸化物を単独で正極活物質に用いた場合であり、遷移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族の元素のうち1種若しくは複数種からなる化合物を添加されたいないため、第2のリチウム遷移金属複合酸化物が低容量であるため初期容量が低下している。

【0104】一方、実施例1乃至実施例20は、第2の リチウム遷移金属複合酸化物の他に第1のリチウム遷移 金属複合酸化物を混合することによって、第1のリチウ ム遷移金属複合酸化物が高容量であることから、正極活 物質全体の初期容量が向上している。

【0105】以上のことから、非水電解質二次電池を作製する際に、正極活物質に第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物とを混合した混合物を用いることによって、初期容量の高容量化、高エネルギー密度化及び充放電サイクル容量維持率の向上に有効であることが明らかである。なお、実施例1のように、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物に、遷移金属、或いは元素周期表の2族、3族、4族中から選ばれる元素を加えなくても、初期容量の高容量化及び充放電サイクル容量維持率の向上が図られる。

【0106】次に、実施例1、実施例21乃至実施例24、比較例3及び比較例4における初期容量、23℃における100サイクル容量維持率及び50℃における100サイクル容量維持率の評価結果を表2に示す。なお、第1のリチウム遷移金属複合酸化物に添加する添加物M及び添加物50 M′は、実施例1、実施例21乃至実施例24、比較例

30

26

3及び比較例4すべてAIである。

\*【表2】

[0107]

	第1のリチウム遷移	第2のリチウム遷移	初期容量	23°C	50°C
	金属複合酸化物	金属複合酸化物		100サイクル	100サイクル
	混合比[%]	混合比[%]	[mAh]	容量維持率[%]	容量維持率[%]
実施例1	50	50	1700	95.2	84.5
実施例21	15	85	1610	95.4	85.5
実施例22	30	70	1680	95.5	84.5
実施例23	70	30	1710	93.3	83.3
実施例24	85	15	1720	91.8	73.9
比較例3	10	90	1540	96.1	86.8
比較例4	90	10	1740	89.3	61.3

【0108】表2に示す評価結果から、第1のリチウム 遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸 化物の混合比を正極活物質全体に対して15重量%以上、85重量%以下にした実施例1、実施例21乃至実 施例24では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物を10%、第2のリチウム遷移金属複合酸化物を90%とした比較例3と比べて、初期容量の高容量化が図られていることが分かる。

【0109】比較例3は、正極活物質全体に対して第1のリチウム遷移金属複合酸化物10重量%と第2のリチウム遷移金属複合酸化物90重量%とを混合した混合物を正極活物質に用いることによって、低容量の第2のリチウム遷移金属複合酸化物が正極活物質の多くを占めているため、実施例1及び実施例21乃至実施24に比べて初期容量が著しく低下している。

【0110】一方、実施例1、及び実施例21乃至実施例24は、正極活物質全体に対して第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を15重量%以上、85重量%以下の範囲で混合することによって、高容量の第1のリチウム遷移金属複合酸化物が正極活物質全体に対して適切な重量%で含有されているため初期容量の高容量化が図られている。また、実施例1、及び実施例21乃至実施例24では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比が増加するに従って初期容量の高容量化が図られている。

【0111】また、表2に示す評価結果から、実施例1、及び実施例21乃至実施例24は、第1のリチウム 遷移金属複合酸化物90%、第2のリチウム遷移金属複合酸化物10%とした比較例4に比べて、23℃及び50℃における100サイクル容量維持率の向上が図られていることが分かる。

【0112】比較例4は、正極活物質全体に対して第1

のリチウム遷移金属複合酸化物90%と第2のリチウム 遷移金属複合酸化物10%とを混合した混合物を正極活 物質に用いることによって、結晶構造の不安定な第1の リチウム遷移金属複合酸化物が正極活物質の多くを占め ているため、充放電を繰り返す度に結晶構造の劣化が促 進されて充放電サイクル容量維持率が低下している。ま た、特に、正極活物質は、高温環境下において結晶構造 の劣化が促進され、更に電解質の劣化も伴い50℃にお ける100サイクル容量維持率が著しく低下している。

【0113】一方、実施例1、及び実施例21乃至実施例24は、正極活物質全体に対して第1のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を15重量%以上、85重量%以下の範囲で混合し、正極活物質全体に対して適当な重量%で混合されることによって、充放電に伴う正極活物質の結晶構造の変化が抑制され、充放電サイクル容量維持率が向上している。

【0114】以上のことから、正極活物質は、非水電解 30 質二次電池を作製する際に、全体に対して第1のリチウム遷移金属複合酸化物の混合比を15重量%以上、85 重量%以下の範囲で混合することによって、初期容量の 高容量化及び充放電サイクル容量維持率の向上が図られることが分かる。

【0115】次に、実施例1、実施例27乃至実施例3 2、及び比較例5乃至比較例8における初期容量、23 ℃における100サイクル容量維持率及び50℃における100サイクル容量維持率の評価結果を表3に示す。 なお、第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチ ウム遷移金属複合酸化物との混合比は、第1のリチウム 遷移金属複合酸化物:第2のリチウム遷移金属複合酸化 物=50重量%:50重量%である。

[0116]

【表3】

	第1のリチウム遷移	第2のリチウム遷移	初期容量	23°C	50°C
	金属複合酸化物	金属複合酸化物		100サイクル	100サイクル
	平均粒径[µm]	平均粒径[µm]	[mAh]	容量維持率[%]	容量維持率[%]
実施例1	15	15	1700	95.2	84.5
実施例25	2	15	1730	92.9	83.2
実施例26	8	15	1690	94.8	85.1
実施例27	20	15	1710	95.4	84.6
実施例28	30	15	1700	91.7	80.0
実施例29	15	2	1720	93.3	84.5
実施例30	15	9	1720	94.5	83.9
実施例31	15	18	1710	92.9	85.3
実施例32	15	30	1700	93.0	82.1
比較例5	1	15	1720	87.9	78.4
比較例6	40	15	1710	. 84.7	62.2
比較例7	15	1	1730	89.2	79.1
比較例8	15	40	1690	81.5	60.5

【0117】表3の評価結果から、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の各々の平均粒径を2μm以上、30μm以下の範囲とした実施例1、実施例27乃至実施例32と、第1のリチウム遷移金属複合酸化物或いは第2のリチウム遷移金属20複合酸化物のどちらか一方を1μm若しくは40μmとし、他方を15μmとした比較例5乃至比較例8とを比べると、50℃100ザイクル容量維持率の向上が図られていることが分かる。

【0118】比較例5乃至比較例8では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物或いは第2のリチウム遷移金属複合酸化物のどちらか一方の平均粒径が2μm未満、他方が15μmとすると、正極活物質と電解液との接触面積が大きくなりすぎるため、電解質の分解が進行して、実施例1、実施例27乃至実施例32と比較すると50℃ 30におけるサイクル容量維持率が低下している。また、平均粒径が30μmを越えると、第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物の混合が不十分となり、サイクル容量維持率が低下して、特に50℃におけるサイクル容量維持率が低下している。

【0119】一方、実施例1、実施例25乃至実施例2 8では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物の平均粒径 を2μm以上、30μm以下の範囲として、第2のリチウ\* \* ム遷移金属複合酸化物の平均粒径を 1 5 μmと一定にして混合した混合物を正極活物質に用いることで、正極活物質と電解液との接触面積が小さくなり、また第1のリチウム遷移金属複合酸化物と第2のリチウム遷移金属複合酸化物とが十分に混合される。従って、実施例1、実施例25乃至実施例28では、比較例5乃至比較例8と比較すると50℃における100サイクル容量維持率の向上が図られる。

【0120】以上のことから、正極活物質は、非水電解質二次電池を作製する際に、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物の平均粒径を2μm以上、30μm以下の範囲にすることより、50℃における100サイクル容量維持率が向上する。【0121】次に、実施例1、実施例33乃至実施例36、及び比較例9乃至比較例12における初期容量、23℃における100サイクル容量維持率及び50℃における100サイクル容量維持率の評価結果を表4に示す。なお、第1のリチウム遷移金属複合酸化物との混合比は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物との混合比は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物対第2のリチウム遷移金属複合酸化物対第2のリチウム遷移金属複合酸化物対第2のリチウム遷移金属複合酸化物=50重量%対50重量%である。

[0122]

【表4】

	第1のリチウム運移 金属複合酸化物 Co比率y	第2のリチウム遷移 金属複合酸化物 Mn比率t	初期容量 [mAh]	23°C 100サイクル 容量維持率[X]	50℃ 100サイクル 容量維持率[%]
実施例1	0.25	0.30	1700	95.2	84.5
実施例33	0.05	0.30	1750	91.9	82.4
実施例34	0.50	0.30	1640	98.3	85.7
実施例35	0.25	0.05	1770	93.4	83.1
実施例36	0.25	0.50	1530	96.0	86.3
比較例9	0.01	0.30	1810	82.2	53.9
比較例10	0.60	0.30	1310	96.8	85.1
比較例11	0.25	0.01	1820	81.7	56.8
比較例12	0.25	0.60	1290	95.8	87.2

【0 1 2 3】 表 4 の評価結果から、第 1 のリチウム遷移 50 金属複合酸化物 (LiNiCoMO) 中のCoの比率 y

及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物(LiNiMnMO)中のMnの比率 tの範囲を0.05以上、0.5 0以下とした実施例1及び実施例33乃至実施例36 は、比率y或いは tの範囲を0.05以下とし、一方を 0.05以上、0.50以下の範囲とした比較例9乃至 比較例11とを比べて、50℃100サイクル容量維持 率の向上が図られていることが分かる。

【0124】比較例9では、1のリチウム遷移金属複合酸化物のCoの比率yを0.01として、比較例12は、第2のリチウム遷移金属複合酸化物のMnの比率 tを0.01とした場合である。このように比較例9乃至比較例11では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のCoの比率yを0.01、若しくは第2のリチウム遷移金属複合酸化物中のMnの比率 tを0.01にすることによって、各々の結晶構造が不安定となり充放電を繰り返す度に正極活物質の結晶構造が劣化して充放電サイクル容量維持率が低下している。また、特に、正極活物質は、高温環境下において結晶構造の劣化が促進されて50℃における100サイクル容量維持率が著しく低下している。

【0125】一方、実施例1及び実施例33乃至実施例36では、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のCoの比率y及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物(LiNiMnMO)中のMnの比率tの範囲を0.05以上、0.50以下とすることによって、第1のリチウム遷移金属複合酸化物及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物中の各結晶構造が安定して高温環境下においても優れた充放電サイクル容量維持率が得られる。

【0126】また、表4に示す評価結果から、実施例1 及び実施例33乃至実施例36は、第1のリチウム遷移 30 ある。 金属複合酸化物(LiNiCoMO)中のCoの比率y 或いは第2のリチウム遷移金属複合酸化物(LiNiM 1 月 nMO)中のMnの比率 tの範囲を0.50を超え、一 方を0.05以上、0.50未満とした比較例10乃至 比較例12と比べて、初期容量の高容量化が図られてい 11 ることが分かる。 安全

【0127】比較例10は、Coの比率yを0.60とする第1のリチウム遷移金属複合酸化物であり、比較例12は、Mnの比率tを0.60とする第2のリチウム遷移金属複合酸化物とした場合である。これら比較例10乃至比較例12のように、Co及びMnの比率を0.5よりも大とすることにより、正極活物質全体の容量が低下したため初期容量が低下した。

【0128】一方、実施例1及び実施例33乃至実施例36は、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のCoの比率y及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物中のMnの比率tの範囲を0.05以上、0.50以下にすることによって、結晶構造が安定して初期容量の高容量化が図られた。

【0129】以上のように、非水電解質二次電池を作製する際には、第1のリチウム遷移金属複合酸化物中のCo及び第2のリチウム遷移金属複合酸化物中のMnの比率を0.05以上、0.50以下の範囲とすることによって、初期容量の高容量化及び充放電サイクル特性の向上が図られることが分かった。

#### 20 [0130]

【発明の効果】以上、詳細に説明したように本発明によれば、高容量を有する第1の正極材料と、結晶構造が安定な第2の正極材料とを混合した混合物を含有する正極活物質を用いることによって、初期容量の高容量化及び高エネルギー密度の向上が図られ、常温に限らず高温環境下においても良好な充放電サイクル容量維持率を有する非水電解質二次電池を得ることができる。

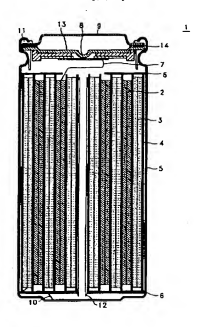
#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る非水電解質二次電池の縦断面図で ある

# 【符号の説明】

1 非水電解質二次電池、2 正極、3 負極、4 セパレータ、5 電池缶、6 絶縁板、7 正極リード、8 電流遮断用薄板、9 電池蓋、10 負極リード、11 絶縁封ロガスケット、12 センターピン、13 安全弁、14PTC素子

【図1】



# フロントページの続き

# Fターム(参考) 4G048 AA04 AC06

5H029 AJ03 AJ05 AK03 AK18 AL01

AL02 AL06 AL07 AL08 AL12

AMO3 AMO4 AMO5 AMO7 AM12

AM16 BJ02 BJ14 CJ08 DJ16

DJ17 HJ01 HJ05

5H050 AA07 AA08 BA17 CA08 CA09

CA29 CB01 CB02 CB07 CB08

CB09 CB12 FA17 FA19 GA10

HA01 HA02 HA05

# BEST AVAILARIE CODY